PCT WELTORGANISATION FÜR GEISTIGES EIGENTUM Internationales Büro INTERNATIONALE ANMELDUNG VERÖFFENTLICHT NACH DEM VERTRAG ÜBER DIE INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS (PCT)

(51) Internationale Patentklassifikation 6:

C09K 19/00, C08G 18/02

(11) Internationale Veröffentlichungsnummer: WO 98/44072

(43) Internationales Veröffentlichungsdatum:

8. Oktober 1998 (08.10.98)

(21) Internationales Aktenzeichen:

PCT/EP98/01939

A1

(22) Internationales Anmeldedatum:

2. April 1998 (02.04.98)

(81) Bestimmungsstaaten: CN, JP, KR, US, europäisches Patent (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE).

(30) Prioritätsdaten:

08/834,745

3. April 1997 (03.04.97)

US

(71) Anmelder (für alle Bestimmungsstaaten ausser US): BASF AK-TIENGESELLSCHAFT [DE/DE]; D-67056 Ludwigshafen (DE).

(72) Erfinder; und

- (75) Erfinder/Anmelder (nur für US): KELLER, Harald [DE/DE]; Dammstückerweg 29, D-67069 Ludwigshafen (DE). MAXEIN, Georg [DE/DE]; Mainzer Strasse 46, D-56566 Neuwied (DE). NOVAK, Bruce, M. [US/US]; 495 Old Farm Road, Amherst, MA 01002 (US). ZENTEL, Rudolf [DE/DE]; Rossbergstrasse 31, D-55283 Nierstein (DE).
- (74) Anwälte: KINZEBACH, Werner usw.; Reitstötter, Kinzebach u. Partner, Sternwartstrasse 4, D-81679 München (DE).

Veröffentlicht

Mit internationalem Recherchenbericht. Vor Ablauf der für Änderungen der Ansprüche zugelassenen Frist; Veröffentlichung wird wiederholt falls Änderungen eintreffen.

- (54) Title: CHOLESTERIC COPOLYISOCYANATES
- (54) Bezeichnung: CHOLESTERISCHE COPOLYISOCYANATE

(57) Abstract

The invention relates to cholesteric copolyisocyanates with repetitive units of formulae: a), b) and optionally, c), wherein R¹ represents a chiral aliphatic or aromatic radical, R2 represents a cross-linkable radical and R3 represents an achiral radical. The invention also relates to polymers obtained by cross-linking the inventive copolyisocyanates with a polymerizable solvent, and to pigments containing the inventive polymers.

$$\left(\begin{array}{c} c \\ c \\ \end{array} \right) \qquad (a)$$

(57) Zusammenfassung

Die Erfindung betrifft cholesterische Copolyisocyanate mit sich wiederholenden Einheiten der Formeln a), b) und gegebenenfalls der Formel c), worin R¹ für einen chiralen aliphatischen oder aromatischen Rest steht, R2 für einen vernetzbaren Rest steht und R3 für einen achiralen Rest steht. Weitere Gegenstände der Erfindung sind Polymerisate, erhältlich durch Vernetzen der erfindungsgemäßen Copolyisocyanate mit einem polymerisierbaren Lösungsmittel, sowie Pigmente, die die erfindungsgemäßen Polymerisate enthalten.

$$\left(\begin{array}{c} O \\ C \\ -N \\ \downarrow \\ R^2 \end{array} \right) \qquad (b)$$

LEDIGLICH ZUR INFORMATION

Codes zur Identifizierung von PCT-Vertragsstaaten auf den Kopfbögen der Schriften, die internationale Anmeldungen gemäss dem PCT veröffentlichen.

AL	Albanien	ES	Spanien	LS	Lesotho	SI	Slowenien
AM	Armenien	FI	Finnland	LT	Litauen	SK	Slowakei
AT	Österreich	FR	Frankreich	LU	Luxemburg	SN	Senegal
AU	Australien	GA	Gabun	LV	Lettland	SZ	Swasiland
AZ	Aserbaidschan	GB	Vereinigtes Königreich	MC	Monaco	TD	Tschad
BA	Bosnien-Herzegowina	GE	Georgien	MD	Republik Moldau	TG	Togo
ВВ	Barbados	GH	Ghana	MG	Madagaskar	T.J	Tadschikistan
BE	Belgien	GN	Guinea	MK	Die ehemalige jugoslawische	TM	Turkmenistan
BF	Burkina Faso	GR	Griechenland		Republik Mazedonien	TR	Türkei
BG	Bulgarien	HU	Ungarn	ML	Mali	TT	Trinidad und Tobago
BJ	Benin	IE	Irland	MN	Mongolei	UA	Ukraine
BR	Brasilien	IL.	Israel	MR	Mauretanien	UG	Uganda
BY	Belarus	IS	Island	MW	Malawi	US	Vereinigte Staaten von
CA	Kanada	rr	Italien	MX	Mexiko		Amerika
CF	Zentralafrikanische Republik	JP	Japan	NE	Niger	UZ	Usbekistan
CG	Kongo	KE	Kenia	NL	Niederlande	VN	Vietnam
CH	Schweiz	KG	Kirgisistan	NO	Norwegen	YU	Jugoslawien
CI	Côte d'Ivoire	KP	Demokratische Volksrepublik	NZ	Neuseeland	zw	Zimbabwe
СМ	Kamerun		Korea	PL	Polen		
CN	China	KR	Republik Korea	PT	Portugal		
CU	Kuba	KZ	Kasachstan	RO	Rumänien		
CZ	Tschechische Republik	LC	St. Lucia	RU	Russische Föderation		
DE	Deutschland	LI	Liechtenstein	SD	Sudan		
DK	Dänemark	LK	Sri Lanka	SE	Schweden		
EE	Estland	LR	Liberia	SG	Singapur		
					•		

Cholesterische Copolyisocyanate

Beschreibung

5

Die Erfindung betrifft cholesterische Copolyisocyanate.

Beim Erwärmen formanisotroper Stoffe können flüssigkristalline Phasen, sogenannte Mesophasen, auftreten. Die einzelnen Phasen 10 unterscheiden sich durch die räumliche Anordnung der Molekülschwerpunkte einerseits sowie durch die Molekülanordnung hinsichtlich der Längsachsen andererseits (G. W. Gray, P. A. Winsor, Liquid Crystals and Plastic Crystals, Ellis Horwood Limited, Chichester 1974). Die nematisch flüssigkristalline Phase zeichnet 15 sich durch Parallelorientierung der Molekül-Längsachsen aus (eindimensionaler Ordnungszustand). Unter der Voraussetzung, daß die die nematische Phase aufbauenden Moleküle chiral sind, entsteht eine sogenannte chiral nematische (cholesterische) Phase, bei der die Längsachsen der Moleküle eine zu ihr senkrechte, helixartige 20 Überstruktur ausbilden (H. Baessler, Festkörperprobleme XI, 1971). Der chirale Molekülteil kann sowohl im flüssigkristallinen Molekül selbst vorhanden sein als auch als Dotierstoff zur nematischen Phase gegeben werden, wobei die chiral nematische Phase induziert wird. Dieses Phänomen wurde zuerst an Choleste-25 rolderivaten untersucht (z.B. H. Baessler, M. M. Labes, J. Chem. Phys. 52, 631 (1970).

Die chiral nematische Phase hat besondere optische Eigenschaften: eine hohe optische Rotation sowie einen ausgeprägten Zirkular30 dichroismus, der durch Selektivreflektion von zirkular polarisierten Licht innerhalb der chiral nematischen Schicht entsteht. Entspricht die Ganghöhe der helixartigen Überstruktur der Wellenlänge des sichtbaren Lichtes, kommt es zur Ausbildung einer sogenannten Grandjean-Textur. Die je nach Blickwinkel unterschiedlich erscheinenden Farben sind abhängig von der Ganghöhe der helixartigen Überstruktur, die ihrerseits vom Verdrillungsvermögen der chiralen Komponente abhängt. Dabei kann insbesondere durch Änderung der Konzentration eines chiralen Dotierstoffs die Ganghöhe und damit der Wellenlängenbereich des selektiv reflektierten Lichts einer chiral nematischen Schicht variiert werden. Solche chiral nematischen Systeme bieten für eine praktische Anwendung interessante Möglichkeiten.

Bekanntermaßen weisen Polyisocyanate in konzentrierten Lösungen 45 flüssigkristalline Eigenschaften (lyotrope Flüssigkristalle) auf. Grundvoraussetzung für ihre flüssigkristallinen Eigenschaften ist

2

das steife Polymerrückgrat in Verbindung mit flexiblen Seitenketten, wobei ersteres die Stäbchenform des Moleküls bestimmt.

Die flexiblen Seitenketten erhöhen die Löslichkeit des Polymers 5 bis hin zu den relativ hohen kritischen Konzentrationen (ca. 30 bis 60 Gew.-%), die für die Ausbildung einer lyotropen, flüssigkristallinen Phase erforderlich sind.

Bei den bekannten Homopolyisocyanaten ist der einsetzbare Ketten10 längenbereich für n-Alkylsubstituenten eng begrenzt, da zu kurze
Substituenten nur unzureichend Löslichkeit vermitteln (< C₄) und
zu lange Substituenten zur Seitenkettenkristallisation führen
können (> C₁₂).

15 Polymerisiert man statt achiraler Isocyanate chirale, so wird aus der nematischen eine cholesterische Phase. Cholesterische Polyisocyanate weisen vorteilhafterweise sehr hohe optische Drehwerte auf, auch bei relativ geringem Einbauverhältnis an chiralem Monomer.

20

Sato, T. et al. beschreiben in Macromolecules, 26 (1993), S. 4551 - 4559 das cholesterische Homopoly((R)-2,6-dimethylheptylisocyanat) sowie das nematische Poly(n-hexylisocyanat), das mit einer chiralen Verbindung dotiert wird, um einen cholesterischen Effekt zu erzielen.

Ein wesentliches Problem in der Anwendung cholesterischer Polyisocyanate besteht darin, die cholesterische Phase zu fixieren.

30 Kozakiewicz, J.J. beschreibt in Polymer Pigments, 26/1 (1985), S. 114 - 115, dass der Versuch, die lyotrope cholesterische Phase von Poly(hexylisocyanaten) in Styrol als Lösungsmittel durch Polymerisation des Styrol zu fixieren, lediglich in sehr kleinem Maßstab gelingt. Bei größeren Ansätzen kommt es im Verlauf der 35 Polymerisation jedesmal zu Entmischungen der beiden Polymere Polystyrol und Polyisocyanat.

Der Erfindung liegt daher die Aufgabe zugrunde, cholesterische Polyisocyanate bereitzustellen, deren cholesterische Phase dauer-40 haft fixierbar ist.

Gegenstand der vorliegenden Erfindung sind cholesterische Copolyisocyanate mit sich wiederholenden Einheiten der Formeln:

a)
$$\left(\begin{array}{c} 0 \\ C \\ \end{array}\right)$$
 $\left(\begin{array}{c} N \\ R^1 \end{array}\right)$

5

b)
$$\left(\begin{array}{c} 0 \\ C \\ -N \end{array}\right)$$

und gegebenenfalls der Formel

15

c)
$$\left(\begin{array}{c} 0 \\ C \\ N \end{array}\right)$$

20 worin

R1 für einen chiralen aliphatischen oder aromatischen Rest steht.

25 R² für einen vernetzbaren Rest steht und

R3 für einen achiralen Rest steht.

Soweit nicht anders angegeben, ist hier unter "Alkyl" (auch in 30 Bedeutungen wie Alkoxy, Dialkyl, Alkylthio etc.) ein verzweigtes und unverzweigtes $C_1-C_{12}-Alkyl$, vorzugsweise $C_3-C_{12}-$, besonders bevorzugt $C_4-C_{10}-$, insbesondere $C_6-C_{10}-Alkyl$ zu verstehen.

Vorzugsweise ist R¹ ausgewählt unter (chiralen) verzweigten oder 35 unverzweigten Alkyl-, Alkoxyalkyl-, Alkylthioalkyl-, Cycloalkyl-, Alkylphenyl- oder C₃-C₉-Epoxyalkylresten oder Resten von Estern von C₁-C₆-Fettsäuren mit C₁-C₆-Alkanolen oder C₃-C₉-Dialkylketonen. Der Esterrest kann sowohl über den Fettsäureanteil als auch über den Alkanolrest an das N-Atom gebunden sein. Der Rest R¹ kann 1, 2 oder 3 Substituenten aufweisen, die gleich oder verschieden und ausgewählt sind unter Alkoxygruppen, Di-C₁-C₄-alkylaminogruppen, CN, Halogenatomen oder C₁-C₄-Alkylthiogruppen.

Vorzugsweise ist R^1 ausgewählt unter Alkyl, Alkoxyalkyl, Resten 45 von Estern von C_1 - C_6 -Fettsäuren mit C_1 - C_6 -Alkanolen, C_3 - C_9 -Dialkyl-ketonen und epoxidierten C_3 - C_9 -Epoxyalkylresten, wobei R^1 durch 1 oder 2 Reste substituiert sein kann, die gleich oder verschieden

und ausgewählt sind unter Alkoxy, Halogen, CN oder CF_3 . Bevorzugte Substituenten für verzweigte oder unverzweigte Alkyl- oder Alko-xyreste sind ausgewählt unter Alkoxygruppen, Halogenatomen oder CN; für Ester von C_1 - C_6 -Fettsäuren mit C_1 - C_6 -Alkanolen unter Alko-xygruppen, Halogenatomen, CN oder CF_3 und für C_3 - C_9 -Dialkylketone unter Alkoxygruppen, Halogenatomen oder CN.

Insbesondere weist die Hauptkette des Restes R¹ eine Länge von 3 bis 12, insbesondere 6 bis 10, vorzugsweise 6 bis 8 Gliedern (C-, 10 O- und/oder S-Atome) auf. Besonders bevorzugt sind Reste R¹, die ausgewählt sind unter

$$\begin{array}{c|c} CH_{3} & O \\ \hline \\ -(CH_{2}) & O \\ \hline \\ -CH_{2} & CH_{2} \\ \hline \\ + CH_{2} & CH_{2} \\ \hline \\ + CH_{3} \\ + CH_{3} \\ \hline \\ + CH_{3$$

Ganz besonders bevorzugt ist die Komponente a) der erfindungsgemäßen Copolyisocyanate von 2,6-Dimethylheptylisocyanat abgeleitet.

- 40 Der Rest R^2 der erfindungsgemäßen Copolyisocyanate ist vorzugsweise ausgewählt unter C_3 - C_{11} -Alkenylresten, C_4 - C_{11} -Vinyletherresten (= Vinyl- C_2 - C_9 -Alkylethern), ethylenisch ungesättigten C_3 - C_{11} -Carbonsäureresten und Estern von ethylenisch ungesättigten C_3 - C_6 -Monocarbonsäuren mit C_2 - C_6 -Alkanolen, wobei die Bindung an
- 45 das N-Atom über den Alkanolrest des Esters erfolgt. Besonders bevorzugt ist der Rest ausgewählt unter Methylacrylat, Ethylacrylat, Propylacrylat, n-Butylacrylat, Isobutylacrylat, 2-Ethylhexy-

6

lacrylat, Methylmethacrylat, Ethylmethacrylat, Propylmethacrylat, n-Butylmethacrylat, Isobutylmethacrylat, 2-Ethylhexylmethacrylat, insbesondere unter Ethylacrylat oder Ethylmethacrylat.

5 Der Rest \mathbb{R}^3 besitzt vorzugsweise die gleichen Bedeutungen wie der Rest \mathbb{R}^1 . Er ist aber achiral, d. h. er weist kein Chiralitätszentrum auf oder liegt als racemisches Gemisch vor.

Besonders bevorzugt weist die Hauptkette des Restes R³ eine Länge 10 von 4 bis 12, insbesondere 6 bis 10, vorzugsweise 6 bis 8 Gliedern (C-, O- und/oder S-Atome) auf. Ganz besonders bevorzugt ist die Komponente c) der erfindungsgemäßen Copolyisocyanate von n-Hexylisocyanat, n-Heptylisocyanat oder n-Octylisocyanat abgeleitet.

Die Komponenten a), b) und c) sind vorzugsweise im Molmengenverhältnis a:b:c von etwa 1 bis 20 : 1 bis 20 : 50 bis 98, insbesondere etwa 5 bis 15 : 5 bis 15 : 65 bis 90, besonders bevorzugtermaßen etwa 15:10:75 vorhanden.

Die Einheiten (a), (b) und (c) können in den erfindungsgemäßen Copolyisocyanaten statistisch verteilt sein.

Vorzugsweise sind die erfindungsgemäßen Copolyisocyanate durch 25 Polymerisation der Komponenten a), b) und gegebenenfalls c) mit einem geeigneten Katalysator, vorzugsweise einem Katalysator der Formel CpTiCl $_2$ OCH $_2$ CF $_3$, CpTiCl $_2$ CH $_3$ oder insbesondere CpTiCl $_2$ N(CH $_3$) $_2$ erhältlich, wobei Cp für η^5 -Cyclopentadienyl steht.

- 30 Die Herstellung der erfindungsgemäßen Copolyisocyanate kann in üblichen Apparaturen, beispielsweise in einem für UV-Licht undurchlässigen Rührbehälter erfolgen. Vorzugsweise legt man eine Komponente a), b) und gegebenenfalls c) unter H₂O-Ausschluss vor und vermischt diese. Dann wird der Katalysator zugegeben.
- Die Reaktionszeit kann in einem weiten Bereich variieren. Im allgemeinen beträgt sie 1 Stunde bis 5 Tage, insbesondere 10 Stunden bis 3 Tage, je nach angestrebtem Molekulargewicht des Polymeren.
- 40 In der Regel wird die Reaktion bei Raumtemperatur durchgeführt; sie kann jedoch auch bei verringerter oder erhöhter Temperatur durchgeführt werden, beispielsweise im Bereich von 10 bis 50 °C, wobei die Temperatur auch stufenweise variiert werden kann.

7

Das Endprodukt der Reaktion lässt sich in üblicher Weise, beispielsweise durch mehrmaliges Umfällen mit Methanol/Chloroform gewinnen.

5 Vorteilhafterweise ermöglicht die lebende Polymerisation mit Titan-Katalysatoren ein genaues Einstellen des gewünschten Molekulargewichtes bei äußerst geringer Uneinheitlichkeit. Dies verbessert die Qualität des Farbeindrucks der lyotropen, cholesterischen Phase erheblich. Die erfindungsgemäßen Copolyisocyanate

10 sind bis etwa 180 °C temperaturbeständig, und somit für eine Anwendung im Lack- und Farbenbereich geeignet.

Ein weiterer Gegenstand der vorliegenden Erfindung sind Polymerisate, die dadurch erhältlich sind, daß man

15

- i) erfindungsgemäße Copolyisocyanate in einem polymerisierbaren Lösungsmittel löst, und
- ii) Copolyisocyanate und Lösungsmittel miteinander vernetzt.

20

Bevorzugte polymerisierbare Lösungsmittel sind

Ester α,β-ungesättigter Mono- oder Dicarbonsäuren, insbesondere C₃-C₆-Mono- oder Dicarbonsäuren, mit C₁-C₁₂-Alkanolen,
 C₂-C₁₂-Alkandiolen oder deren C₁-C₆-Alkylether und Phenylether, beispielsweise die oben im Zusammenhang mit R² genannten Acrylate und Methacrylate, Hydroxyethyl- oder Hydroxypropylacrylat oder -methacrylat sowie 2-Ethoxyethylacrylat oder -methacrylat;

30

- Vinyl-C₁-C₁₂-alkylether, wie Vinylethyl-, Vinylhexyl- oder Vinyloctylether;
- Vinylester von C₁-C₁₂-Carbonsäuren, wie Vinylacetat, Vinylpropionat, Vinyllaurat;
 - C₃-C₉-Epoxide, wie 1,2-Butylenoxid, Styroloxid;
 - N-Vinylpyrrolidon, N-Vinylcaprolactam, N-Vinylformamid;

vinylaromatische Verbindungen, wie Styrol, α-Methylstyrol,
 Chlorstyrol, und

Verbindungen mit zwei oder mehreren vernetzbaren Gruppen, wie
 Diester von Diolen (einschließlich Polyethylenglykole) mit
 Acryl- oder Methacrylsäure oder Divinylbenzol.

Beispiele für bevorzugte polymerisierbare Lösungsmittel sind 2-Ethoxyethylacrylat, Diethylenglykoldiacrylat, Ethylenglykoldimethacrylat, Triethylenglykoldimethacrylat, Triethylenglykoldimethacrylat, Phenoxy5 ethylacrylat und Tetraethylenglykoldimethacrylat. Ein besonders bevorzugtes polymerisierbares Lösungsmittel ist Styrol. Die Menge an einpolymerisiertem Lösungsmittel beeinflusst die Ganghöhe der cholesterischen Helix und somit die Farbwirkung der erfindungsgemäßen Polymerisate. Vorzugsweise versetzt man die Copolyisocyanate mit einem polymerisierbaren Lösungsmittel im Gewichtsverhältnis von etwa 0,8 : 1 bis 1,4 : 1, insbesondere etwa 1 : 1 bis 1,2 : 1. Im allgemeinen bildet sich innerhalb weniger Stunden bei

nate mit einem polymerisierbaren Losungsmittel im Gewichtsverhältnis von etwa 0,8 : 1 bis 1,4 : 1, insbesondere etwa 1 : 1 bis 1,2 : 1. Im allgemeinen bildet sich innerhalb weniger Stunden bei Raumtemperatur aus Polymer und Lösungsmittel eine lyotrope, cholesterische Lösung.

Die Herstellung der erfindungsgemäßen Polymerisate erfolgt durch thermisches oder vorzugsweise photochemisches Vernetzen der lyotropen, cholesterischen Lösung. Die Vernetzung kann auch durch Elektronenstrahlen erfolgen.

20

Als Photoinitiatoren für die photochemische Vernetzung kommen alle handelsüblichen Photoinitiatoren in Betracht, wie Isobutylbenzoinether, 2,4,6-Trimethylbenzoyldiphenylphosphinoxid, 1-Hydroxycyclohexyl-phenylketon, 2-Benzyl-2-dimethyl-

- 25 amino-1-(4-morpholinophenyl)-furan-1-on, Mischungen von Benzophenon und 1-Hydroxycyclohexyl-phenylketon, 2,2-Dimethoxy-2-phenylacetophenon, perfluorierte Diphenyltitanocene,
 2-Methyl-1-(4-[methylthio]phenyl)-2-(4-morpholinyl)-1-propanon,
 2-Hydroxy-2-methyl-1-phenyl-propan-1-on, 4-(2-Hydroxy-
- 30 ethoxy)phenyl-2-hydroxy-2-propylketon, 2,2-diethoxyacetophenon, 4-benzoyl-4'-methyldiphenyl-sulfid, Ethyl-4-(dimethyl-amino)benzoat, Mischungen von 2-Isopropylthioxanthon und 4-Isopropyl-thioxanthon, 2-(Dimethylamino)ethylbenzoat, d,l-Campherchinon, Ethyl-d,l-campherchinon, Mischungen von Benzophenon und
- 35 4-Methylbenzophenon, Benzophenon, 4,4'-Bisdimethylamin-benzophenon, $(\eta^5$ -Cyclopentadienyl) $(\eta^6$ -isopropylphenyl)-Eisen(II)-hexafluorophosphat, Triphenylsulfonium-hexafluorophosphat oder Mischungen von Triphenylsulfoniumsalzen, sowie Butandioldiacrylat, Dipropylenglykoldiacrylat, Bexandioldiacrylat, 4-(1,1-Di-
- 40 methylethyl)cyclohexylacrylat, Trimethylolpropantriacrylat und Tripropylenglykoldiacrylat.

Gegebenenfalls können der zu vernetzenden Lösung auch noch weitere Additive beigemischt werden. Als solche kommen beispiels45 weise Farbstoffe, Pigmente, insbesondere Schwarzpigmente, polymere Bindemittel sowie Verlaufshilfsmittel in Betracht.

9

Die Konzentration der Additive hängt von der Art des Zusatzes ab und bewegt sich in den technisch üblicherweise verwendeten Konzentrationsbereichen.

- 5 Vorteilhafterweise handelt es sich bei den erfindungsgemäßen Polymerisaten um Netzwerke, d. h. die beiden Polymere (Copolyisocyanat und Polystyrol) sind durch kovalente Bindungen miteinander vernetzt. Dadurch ist ein Entmischen der beiden Polymere, auch über längere Zeiträume hinweg, nicht möglich.
- Günstig ist ferner, dass die Temperaturabhängigkeit der cholesterischen LC-Phase eine einfache "Feineinstellung" des Farbtons vor der Vernetzung ermöglicht.
- 15 Ein weiterer Gegenstand der vorliegenden Erfindung sind Pigmente, die erfindungsgemäße Polymerisate enthalten. Die Herstellung der erfindungsgemäßen Pigmente kann beispielsweise erfolgen, indem man die erfindungsgemäßen Copolyisocyanate in einem polymerisierbaren Lösungsmittel auf ein Substrat aufträgt, durch Elektronen-
- 20 strahlen oder in Gegenwart eines Photoinitiators durch Licht polymerisiert, die Schicht vom Substrat ablöst und zu Pigmentpartikeln zerkleinert. Als Substrat dient dabei vorteilhafterweise eine Folie oder die Oberfläche einer Walze. Die Schichtdicke liegt vorteilhafterweise im Bereich von 2 bis 100 μm, besonders
- 25 bevorzugt 5 bis 10 μm . Der Auftrag kann durch verschiedene Techniken, wie Streichen, Spritzen, Tauchen, Drucken, Rollen oder Gießen, zum Beispiel über einen Gießspalt, erfolgen. Der cholesterische Ordnungszustand stellt sich im allgemeinen spontan ein. Teilweise ist die Einwirkung zusätzlicher Kräfte, etwa durch Ra-
- 30 keln oder das Anlegen elektrischer oder magnetischer Felder vorteilhaft. Die Zerkleinerung der abgelösten Schicht erfolgt im allgemeinen durch Mahlen in dem Fachmann bekannter Weise bis zu einer Partikelgröße, bei der der mittlere Durchmesser größer als die Schichtdicke ist, so dass plättchenförmige Pigmentpartikel
- 35 entstehen. Diese plättchenförmigen Pigmente legen sich zum Beispiel bei einer Verwendung in Lacken auf die Oberfläche der Substrate, so dass eine Vorzugsrichtung der Orientierung gemäß der ursprünglichen Beschichtungsrichtung ausgebildet wird. Dadurch wird der gewünschte Farbeffekt erzielt.
- Die erfindungsgemäßen Copolyisocyanate sind als Bestandteile von optischen Bauelementen oder als Oberflächenbeschichtungsmaterial verwendbar. Außerdem können Sie als Farbmittel, insbesondere als farbgebender Bestandteil von Lacksystemen zur Beschichtung von
- 45 Oberflächen oder als Bestandteil von Druckfarben verwendet werden.

Ein weiterer Gegenstand der vorliegenden Erfindung sind Beschichtungsmassen, insbesondere Lacke, die erfindungsgemäße Copolyisocyanate oder erfindungsgemäße Pigmente enthalten.

5 Die erfindungsgemäßen Beschichtungsmassen eignen sich grundsätzlich für die Beschichtung von Gebrauchsgegenständen, bei denen ein besonders eindrucksvoller Farbeffekt gewünscht wird. Besonders wirkungsvoll ist die Beschichtung von Fahrzeugen, wie Automobilen, Motorrädern und Fahrrädern, von Verpackungen und Etiket-10 ten sowie von Schmuckgegenständen.

Die folgenden Beispiele erläutern die Erfindung, ohne sie jedoch darauf einzuschränken.

15 Beispiel 1:

Terpolymer aus 2,6-Dimethylheptylisocyanat (DMHIC), 2-Isocyanatoethylmethacrylat (2IEMA) und n-Hexylisocyanat (HIC)

- Herstellung der Monomere 20 a)
 - (R)-(+)-2,6-Dimethylheptylisocyanat (DMHIC)a.1)
 - (R)-(+)-Citronellsäure a.1.1)

25 In 187,2 g (1,045 mol) technisches (85%ig)(R)-Pulegon (bzw. R-(+)-p-menth-4(8)-en-3-on) wurden unter Eiskühlung 44,3 g HCl-Gas (durch Auswiegen der Gewichtszunahme ermittelt) eingeleitet. Nach dem Stehen über Nacht wurde die Reaktionslösung in 2,0 1 5% ige KOH-Lösung gegossen 30 und bei RT (= Raumtemperatur) 2 h gerührt. Anschließend wurde 5-mal mit je 200 ml Diethylether extrahiert. Der Extrakt enthält Pulegon und Isopulegon, die erneut eingesetzt werden können. Beim Versetzen der wässrigen Phase mit konz. HCl (bis pH=2) schied sich die Citronellsäure 35 als gelbliches Öl ab. Die Säure wurde 5-mal mit je 200 ml Diethylether ausgeschüttelt, die organische Phase wurde mit Na₂SO₄ getrocknet und nach Abziehen des Lösungsmittels im Vakuum destilliert (Sdp. 105 - 110 °C bei 0,04 mbar). Es wurden 84,6 g (0,486 mol = 45,5 % d. Th.) und 40 bei erneutem Einsatz der extrahierten Ketone unter analogen Bedingungen Bedingungen weitere 44,4 g (0,255 mol) (R)-(+)-Citronellsäure als klare Flüssigkeit erhalten.

Ausbeute: 129,0 g (0,741 mol = 71 % d. Th.)45

10

15

25

30

35

40

45

a.1.2) (R)-(+)-Dihydrocitronellsäure

84,5 g (0,486 mol) (R)-(+)-Citronellsäure wurden in 400 ml Methanol gelöst und mit 4,26 g Palladium/Aktiv-kohle (10%ig) versetzt. Die Apparatur wurde mit Stickstoff gespült und mit einer mit Wasserstoff gefüllten Hydrierblase bestückt. Nach 5 h Rühren bei RT wurde der Katalysator durch Filtration und das Lösungsmittel durch Destillation abgetrennt. Zur Verseifung des entstandenen (R)-(+)-Citronellsäuremethylesters wurde das Rohprodukt mit 260 ml 10%iger NaOH-Lösung für 2 h unter Rückfluss gekocht. Anschließend wurde der Ansatz mit konz. HCl auf pH 2 eingestellt und 4-mal mit 250 ml Diethylether ausgeschüttelt, die Etherphase mit Na₂SO₄ getrocknet und nach Abziehen des Lösungsmittels im Vakuum destilliert (Sdp. 98 °C bei 0,3 mbar).

Ausbeute: 79,1 g (0,451 mol = 93 % d. Th.)

20 a.1.3) (R)-(+)-Dihydrocitronellsäurechlorid

15,0 g (87,07 mmol) (R)-(+)-Dihydrocitronellsäure wurden mit 27,63 g (218 mmol) Oxalychlorid bei RT unter Feuchtigkeitsausschluss gerührt. Einige Tropfen DMF wurden der Reaktion als Katalysator beigegeben. Es wurde zur Vervollständigung der Reaktion noch 1 h unter Rückfluss erhitzt. Die Reaktion wurde IR-spektroskopisch (Abnehmen der Bandenintensität bei 1700 cm-1 für die C=O-Valenzschwingung der Säure) verfolgt. Überschüssiges Oxalylchlorid wurde abdestilliert (Sdp.: 62 - 65 °C) und das Produkt im Vakuum fraktioniert (Sdp.: 122 - 125 °C bei 50 mbar).

Ausbeute: 15,1 g (79,1 mmol = 90,9 d. Th.)

a.1.4) (R)-(+)-2,6-Dimethylheptylisocyanat

Zu 15,1 g (79,1 mmol) (R)-(+)-Dihydrocitronellsäurechlorid in 15 ml absolutiertem Toluol wurden unter Feuchtigkeitsausschluss 11,9 g (103 mmol) Trimethylsilylazid gegeben. Das Reaktionsgemisch wurde auf 75 °C erhitzt, nach 30 min war an der nachlassenden Gasentwicklung zu erkennen, dass die Reaktion beendet war. Zur Vervollständigung wurde noch 30 min unter Rückfluss erhitzt. Anschließend wurden im leichten Vakuum die leichtflüchtigen Komponen-

ten abgezogen. Das Rohprodukt wurde über CaH2 getrocknet und vakuumdestilliert (Sdp.: 111 - 114 °C bei 30 mbar).

Ausbeute: 12,2 g (72,1 mmol = 91,2 % d. Th.)

n-Hexylisocyanat (HIC) a.2)

63,6 g (0,98 mol) Natriumazid wurden in 195 ml destilliertem Wasser gelöst und auf 5 °C abgekühlt. Zu dieser Lösung wurde vorsichtig eine Lösung aus 100 g (0,65 mol) 10 Heptanoylchlorid in 220 ml absolutem Aceton getropft; dabei wurde die Temperatur zwischen 5 und 10 °C gehalten (Eisbad). Zur Vervollständigung der Reaktion wurde noch 2 h bei 9 - 13 °C gerührt. Die Lösung wurde auf ca. 1 °C abgekühlt und 3-mal mit je 80 ml Heptan extrahiert. Die 15 organischen Phasen wurden vereinigt und zum Trocknen mit Phosphorpentoxid 1 Stunde gerührt. Nach dem Abfiltrieren wurde die Lösung langsam in bei 90 °C rührendes Heptan getropft. Nach beendetem Zutropfen wurde zur Vervollständigung der Reaktion noch 2 Stunden unter Rückfluss er-20 hitzt. Das Reaktionsgemisch wurde bis auf 130 ml eingeengt und über Nacht mit Calciumhydrid getrocknet. Nach dem Abziehen des restlichen Heptans wurde das Hexylisocyanat im Vakuum destilliert (Sdp. 35 °C bei 2 mbar).

25

Ausbeute: 71,3 g (0,56 mol = 86 % d.Th.).

- 2-Isocyanatoethylmethacrylat (2IEMA) a.3) kommerziell erhältlich von Polyscience Inc. oder von Showa Denko 30
 - Herstellung des Katalysators b) (Cyclopentadienyl-dimethylamido-titan-dichlorid)
- Cyclopentadienyl-titan-trichlorid (CpTiCl3) 35 b.1)

In einer trockenen, sauerstofffreien Stickstoff-Atmosphäre wurden 21,1 g (85 mmol) Titanocendichlorid (Cp₂TiCl₂) mit 200 ml trockenem und entgastem Toluol versetzt. Die Suspension wurde dann unter Rühren auf 0 °C abgekühlt. 40 . Mit Hilfe einer Kanüle wurden unter Argon 27 ml (46,8 g bzw. 246 mmol) Titantetrachlorid (TiCl4) hinzugefügt. Anschließend wurde 6 h zum Rückfluss erhitzt, dabei löste sich das Cp2TiCl2 auf und bildete eine tief rote Lösung. Die abgekühlte, nicht gerührte Lösung bildete beim Stehen 45 über Nacht orange Kristalle aus. Die überstehende Lösung wurde mit einer Kanüle entfernt und das Rohprodukt wurde

13

im Vakuum von den restlichen flüchtigen Verunreinigungen befreit. Es blieben 32,4 g (69 % d. Th.) Rohprodukt zurück. Vakuumsublimation bei 95 °C und 0,013 mbar ergab 28,8 g CpTiCl₃ (61,4 % d. Th.).

5

- b.2) Cyclopentadienyl-dimethylamido-titan-dichlorid (CpTiCl₂N(CH₃)₂)
- 6,25 g (28,5 mmol) CpTiCl₃ wurden in 45 ml absolutem und entgastem THF gelöst. Unter Zugabe von 3,34 g (28,5 mmol) (CH₃)₃SiN(CH₃)₂ färbte sich die Lösung sofort tief rot. Die Lösung wurde für 24 h bei Raumtemperatur gerührt. Das THF und die anderen flüchtigen Verunreinigungen wurden im Vakuum abgezogen. Zurück blieben 6,1 g (93 % d. Th.) Rohprodukt, welches bei 90 °C und 0,01 mbar sublimierte und 5,98 g (92 % d. Th.) orange CpTiCl₂N(CH₃)₂-Kristalle ergab.
 - c) Terpolymer aus den Isocyanaten

20

25

30

161 mg (= 1,05 mmol) DMHIC,

109 mg (= 0,70 mmol) 2IEMA und

668 mg (= 5,25 mmol) HIC wurden in einer trockenen, sauerstofffreien Stickstoff-Atmosphäre vermischt und gerührt. Mit einer Spritze wurden 263 µl (0,0875 mmol) einer volumetrischen Lösung des Katalysators in Chloroform (0,2 mol/1) eingespritzt. Es kam bereits nach wenigen Stunden zum gelartigen Erstarren der Mischung. Nach 3 Tagen wurde durch Lösen in absolutem Chloroform und Ausfällen in eiskaltem Methanol die Polymerisation abgebrochen. Das ausgefallene Polymer wurde abgesaugt und nach kurzem Trocknen an der Luft erneut aus Chloroform und Methanol

35 Beispiel 2:

Herstellung eines erfindungsgemäßen Polymerisats

a) Herstellung der lyotropen Lösung

umgefällt.

60,2 mg des Terpolymeren wurden in einem Schraubdeckelglas mit 54 mg Styrol (frisch destilliert) versetzt. Innerhalb von ca. 2 Stunden wurde aus der zähen zweiphasigen Masse eine lyotrope Lösung, die bei Raumtemperatur blaugrün schimmert.

45

40

b) Herstellung des cholesterischen Netzwerks

PCT/EP98/01939

Um den unter 2 a) hergestellten, lyotropen, cholesterischen Flüssigkristall zu vernetzen, wurden der lyotropen Lösung ca. 0,2 mg des Radikal-Photoinitiators 2,4,6-Trimethylbenzoylphenylphosphinsäureethylester beigemischt (= 2,0 Gew.-%). Für die Präparation dünner Filme wurde die mit Photoinitiator versetzte Lösung gerakelt. Nach Auftreten der schillernden Selektivreflektion wurde der Film mit UV-Licht der Wellenlänge 365 nm ca. 3 min bestrahlt. Der erhaltene Film zeigte dauerhaft fixierte Selektierreflexion und war dauerhaft hart und klebefrei.

411/iT

Patentansprüche

Cholesterische Copolyisocyanate mit sich wiederholenden Einheiten der Formeln:

a)
$$\left(\begin{array}{c} 0 \\ C \\ -N \\ R^1 \end{array}\right)$$
,

10

$$b) \quad \left(\begin{array}{c} 0 \\ \parallel \\ C \\ \parallel \\ N \end{array} \right)$$

und gegebenenfalls der Formel

$$c) \quad \left(\begin{matrix} 0 \\ \parallel \\ C - \parallel \\ \parallel \\ R^3 \end{matrix} \right)$$

25 worin

- R^1 für einen chiralen aliphatischen oder aromatischen Rest steht,
- 30 R² für einen vernetzbaren Rest steht und
 - R3 für einen achiralen Rest steht.
- 2. Copolyisocyanate nach Anspruch 1, worin R¹ ausgewählt ist unter chiralen verzweigten oder unverzweigten Alkyl-, Alkoxyal-kyl-, Alkylthioalkyl-, Cycloalkyl-, Alkylphenyl- oder C3-C9-Epoxyalkylresten oder Resten von Estern von C1-C6-Fett-säuren mit C1-C6-Alkanolen oder C3-C9-Dialkylketonen, wobei R¹ 1, 2 oder 3 Substituenten aufweisen kann, die gleich oder verschieden und ausgewählt sind unter Alkoxygruppen, Di-C1-C4-alkylaminogruppen, CN, Halogenatomen oder C1-C4-Alkylthiogruppen.
- Copolyisocyanate nach Anspruch 1 oder 2, worin die Hauptkette des Restes R¹ eine Länge von 3 bis 12, insbesondere 6 bis 10, vorzugsweise 6 bis 8 Gliedern aufweist.

4. Copolyisocyanate nach einem der vorhergehenden Ansprüche, worin \mathbb{R}^1 ausgewählt ist unter

5
$$CH_3$$
 CH_3 CH_3 CH_2 CH_2 CH_2 CH_3 CH_3 CH_4 CH_3 CH_5 CH_5 CH_6 CH_6 CH_7 CH_8 CH_8

$$\begin{array}{c} \text{CH}_3 \\ | \\ -\text{CH} - \text{O} - \text{(CH}_2)_7 \text{ CH}_3 \end{array}$$

10

$$CH_3$$
 CH_3 CH_3 CH_2 CH_2 CH_2 CH_2 CH_3 CH_2 CH_3 CH_2 CH_3 CH_4 CH_2 CH_5 CH_5 CH_5 CH_5 CH_6 CH_6 CH_7 CH_8 CH_8

15

$$\begin{array}{c|c} CH_3 & \\ \hline \\ -(CH_2)_{\overline{5}} O - CH_2 - CH_2 O - C_2H_5 & -CH_2 - CH_2 - CH_2 CH_2 \\ * & * & * \end{array} CH_3 ,$$

20

25

- 5. Copolyisocyanate nach einem der vorhergehenden Ansprüche, wobei \mathbb{R}^1 für 2,6-Dimethylheptyl steht.
- 6. Copolyisocyanate nach einem der vorhergehenden Ansprüche, worin R² ausgewählt ist unter C₃-C₁₁-Alkenylresten, C₄-C₁₁-Vinyletherresten, ethylenisch ungesättigten C₃-C₁₁-Carbonsäureresten und Estern von ethylenisch ungesättigten C₃-C₆-Monocarbonsäuren mit C₂-C₆-Alkanolen, wobei die Bindung an das N-Atom
 über den Alkanolrest des Esters erfolgt.

35

- 7. Copolyisocyanate nach einem der vorhergehenden Ansprüche, worin R² ausgewählt ist unter Resten von Methylacrylat, Ethylacrylat, Propylacrylat, n-Butylacrylat, Isobutylacrylat, 2-Ethylhexylacrylat, Methylmethacrylat, Ethylmethacrylat, Propylmethacrylat, n-Butylmethacrylat, Isobutylmethacrylat, 2-Ethylhexylmethacrylat und insbesondere unter Ethylacrylat oder Ethylmethacrylat.
- 8. Copolyisocyanate nach einem der vorhergehenden Ansprüche, worin R³ ausgewählt ist unter verzweigten oder unverzweigten
 Alkyl-, Alkoxyalkyl-, Alkylthioalkyl-, C3-C9-Epoxyalkyl-, Cycloalkyl- oder Alkylarylresten oder Resten von Estern von

18

 C_1 - C_6 -Fettsäuren mit C_1 - C_6 -Alkanolen oder C_3 - C_9 -Dialkylketonen, wobei R^3 1, 2 oder 3 Substituenten aufweisen kann, die gleich oder verschieden und ausgewählt sind unter Alkoxygruppen, Dialkylaminogruppen, CN, Halogenatomen oder C_1 - C_4 -Alkylthiogruppen.

- Copolyisocyanate nach einem der vorhergehenden Ansprüche, worin die Hauptkette des Restes R³ eine Länge von 4 bis 12, insbesondere 6 bis 10, vorzugsweise 6 bis 8 Gliedern aufweist.
- 10. Copolyisocyanate nach einem der vorhergehenden Ansprüche, wobei R³ für n-Hexyl, n-Heptyl oder n-Octyl steht.
- 15 11. Copolyisocyanate nach einem der vorhergehenden Ansprüche, wobei die Komponenten a), b) und c) im Molmengenverhältnis a:b:c von etwa 1 bis 20 : 1 bis 20 : 50 bis 98, insbesondere etwa 5 bis 15 : 5 bis 15 : 65 bis 90, vorzugsweise etwa 15:10:75 vorhanden sind.

20

5

10

- 12. Cholesterisches Polymerisat, dadurch erhältlich, dass man
 - i) Copolyisocyanate nach einem der vorhergehenden Ansprüche in einem polymerisierbaren Lösungsmittel löst, und

25

- ii) Copolyisocyanate und Lösungsmittel miteinander vernetzt.
- 13. Polymerisat nach Anspruch 12, dadurch gekennzeichnet, dass das polymerisierbare Lösungsmittel ausgewählt ist unter Estern α,β-ungesättigter C₃-C₆-Mono- oder Dicarbonsäuren mit C₁-C₁₂-Alkanolen, Vinylethern, Vinylestern, Epoxiden, N-Vinylpyrrolidon, N-Vinylcaprolactam, vinylaromatischen Verbindungen sowie Verbindungen, die zwei oder mehrere vernetzbare Gruppen enthalten.

- 14. Polymerisat nach Anspruch 12 oder 13, dadurch gekennzeichnet, dass man als polymerisierbares Lösungsmittel Styrol einsetzt.
- 15. Pigmente, enthaltend Polymerisate nach einem der Ansprüche 12 bis 14.
 - 16. Verwendung der Copolyisocyanate nach einem der Ansprüche 1 bis 11 als Bestandteil von optischen Bauelementen oder als Oberflächenbeschichtungsmaterial.

19

17. Verwendung der Copolyisocyanate nach einem der Ansprüche 1 bis 11 als Farbmittel, insbesondere als farbgebenden Bestandteil von Lacksystemen zur Beschichtung von Oberflächen oder als Bestandteil von Druckfarben.

5

- 18. Beschichtungsmassen, insbesondere Lacke, enthaltend Copolyisocyanate nach einem der Ansprüche 1 bis 11 oder Pigmente nach Anspruch 15.
- 10 19. Verfahren zur Herstellung von Copolyisocyanaten nach einem der Ansprüche 1 bis 11, dadurch gekennzeichnet, dass man die den Komponenten a), b) und gegebenenfalls c) zugrundeliegenden Monomere in Gegenwart eines Katalysators der Formel CpTiCl₂OCH₂CF₃, CpTiCl₂CH₃ oder insbesondere CpTiCl₂N(CH₃)₂, polymerisiert, wobei Cp für η⁵-Cyclopentadienyl steht.

20

25

30

35

40

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

II. .iational Application No-PCT/EP 98/01939

			,
A. CLASSI IPC 6	FICATION OF SUBJECT MATTER C09K19/00 C08G18/02		
According to	o International Patent Classification(IPC) or to both national classifica	ation and IPC	
	SEARCHED		
IPC 6	ocumentation searched (classification system followed by classification COSK COSG		
	tion searched other than minimumdocumentation to the extent that su		
Electronic a	lata base consulted during the International search (name of data bas	se and, where practical, search terms used)
C. DOCUM	ENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		,
Category °	Citation of document, with indication, where appropriate, of the rele	evant passages	Relevant to claim No.
Y	US 4 232 951 A (S.M.ARONI) 11 Nov 1980 see column 2, line 46 - column 3, see column 5, line 33 - column 6, see column 7, line 52 - column 8, see column 9, line 26 - line 37	, line 62 , line 57	1-3,6
Y	S.M.AHARONI: "Rigid Backbone Polymers.2.Polyisocyanates and the liquid crystal behaviour" MACROMOLECULES, vol. 12, no. 1, January 1979, page 94-103, XP002075874 see the whole document		1-3,6
<u> </u>	er documents are listed in the continuation of box C.	X Patent family members are listed in	in annex.
"A" documer conside "E" earlier de filing da "L" documer which is citation "O" documer other m "P" documer later tha	nt defining the general state of the art which is not pred to be of particular relevance occurrent but published on or after the international steet which may throw doubts on priority claim(s) or so cited to establish the publication date of another or other special reason (as specified) and the referring to an oral disclosure, use, exhibition or seans at published prior to the international filling date but an the priority date claimed	"T" later document published after the interest or priority date and not in conflict with cited to understand the principle or the Invention "X" document of particular relevance; the cannot be considered novel or cannot involve an inventive step when the document of particular relevance; the cannot be considered to involve an indocument is combined with one or manners, such combination being obvious in the art. "&" document member of the same patent	the application but early underlying the claimed invention to considered to coursent is taken alone claimed invention ventive step when the ore other such docu-us to a person skilled
	dual completion of the international search August 1998	Date of mailing of the international sea	гсн гөрөгт
Name and ma	alling address of the ISA European Patent Office, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (431-70) 340-3016	Authorized officer Boulon, A	

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Inv. ational Application No
PCT/EP 98/01939

Category Citation of document, with Indication, where appropriate, of the relevant passages Y WENYAN ZHAO ET AL: "MAIN-CHAIN LYOTROPIC LIQUID-CRYSTALLINE ELASTOMERS. 1. SYNTHESES OFCROSS-LINKED POLYISOCYANATE GELS ACQUIRING LIQUID-CRYSTALLINE BEHAVIOR	Relevant to claim No.
Y WENYAN ZHAO ET AL: "MAIN-CHAIN LYOTROPIC LIQUID-CRYSTALLINE ELASTOMERS. 1. SYNTHESES OFCROSS-LINKED POLYISOCYANATE	
LIQUID-CRYSTALLINE ELASTOMERS. 1. SYNTHESES OFCROSS-LINKED POLYISOCYANATE	1-3,6
IN THE SWOLLEN STATE" MACROMOLECULES, vol. 29, no. 8, 8 April 1996, pages 2796-2804, XP000559657 see the whole document	
PATTEN T E ET AL: "ORGANOTITANIUM(IV) COMPOUNDS AS CATALYSTS FOR THE POLYMERIZATION OF ISOCYANATES: THE POLYMERIZATION OF ISOCYANATES WITH FUNCTIONALIZED SIDE CHAINS" MACROMOLECULES, vol. 26, no. 3, 1 February 1993, pages 436-439, XP000335371 see the whole document	1,19
PATTEN T E ET AL: "ORGANOTITANIUM(IV)-CATALYZED CYCLOPOLYMERIZATIONS OF 1,2-DIISOCYANATES AND CYCLOCOPOLYMERIZATIONS OF MONOISOCYANATES WITH 1,2-DIISOCYANATES" MACROMOLECULES, vol. 29, no. 18, 26 August 1996, pages 5882-5892, XP000625620 see the whole document	1,19

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Information on patent family members

int .tional Application No PCT/EP 98/01939

Patent document cited in search report	Publication date	Patent family member(s)	Publication date	
US 4232951 A	11-11-1980	NONE		
	•			
			·	

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

In .ationales Aktenzeicher
PCT/EP 98/01939

		101727 3	3, 02305
A. KLASSI IPK 6	ifizierung des anmeldungsgegenstandes C09K19/00 C08G18/02		
Nach der In	nternationalen Patentkiassifikation (IPK) oder nach der nationalen Klas	ssifikation und der IPK	
B. RECHE	RCHIERTE GEBIETE		
Recherchiel IPK 6	rter Mindestprüfstoff (Klassifikationssystem und Klassifikationssymbo C09K C08G	ole)	
Recherchie	rte aber nicht zum Mindestprüfstoff gehörende Veröffentlichungen, so	weit diese unter die recherchierten Gebiet	e fallen
		·	
Während de	er internationalen Recherche konsultierte elektronische Datenbank (N	ame der Datenbank und evil. verwendete	Suchbegriffe)
C. ALS WE	ESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN		
Kategorie*	Bezelchnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabi	e der in Betracht kommenden Teile	Betr. Anspruch Nr.
Υ	US 4 232 951 A (S.M.ARONI) 11. No 1980		1-3,6
	siehe Spalte 2, Zeile 46 - Spalte 62	3, Zeile	
	siehe Spalte 5, Zeile 33 - Spalte 57	e 6, Zeile	
	siehe Spalte 7, Zeile 52 - Spalte	8, Zeile	
	siehe Spalte 9, Zeile 26 - Zeile	37	
Y	S.M.AHARONI: "Rigid Backbone Polymers.2.Polyisocyanates and th	noim	1-3,6
	liquid crystal behaviour" MACROMOLECULES,	le i r	
	Bd. 12, Nr. 1, Januar 1979, Seite XP002075874	en 94-103,	
	siehe das ganze Dokument		
		,	
		-/	
	tere Veröffentlichungen sind der Fortsetzung von Feld C zu ehmen	X Siehe Anhang Patentfamilie	
	e Kategorien von angegebenen Veröffentlichungen : ntlichung, die den aligemeinen Stand der Technik definiert,	"T" Spätere Veröffentlichung, die nach der oder dem Prioritätsdatum veröffentlic	ht worden ist und mit der
abern	licht als besonders bedeutsam anzusehen ist Dokument, das jedoch erst am oder nach dem internationalen	Anmeldung nicht kolfidiert, sondern ni Erfindung zugrundeliegenden Prinzip:	ur zum Verständnis des der
Anmei "L" Veröffer	idedatum veröffentlicht worden ist ntlichung, die geeignet ist, einen Prioritätsanspruch zweifelhaft er-	Theorie angegeben ist "X" Veröffentlichung von besonderer Bede kann allein aufgrund dieser Veröffentl	autung; die beanspruchte Erfindung lichung nicht als neu oder auf
schein andere	nen zu lassen, oder durch die das Veröffentlichungsdatum einer en im Recherchenbericht genannten Veröffentlichung belegt werden	erfinderischer Tätigkeit beruhend betr "Y" Veröffentlichung von besonderer Bede	rachtet werden
ausget	and the state of t	kann nicht als auf erfinderischer Tätig werden, wenn die Veröffentlichung m	keit beruhend betrachtet iteiner oder mehreren anderen
eine Be "P" Veröffer	lenutzung, eine Ausstellung oder andere Maßnahmen bezieht ntlichung, die vor dem internationalen Anmeldedatum, aber nach	Veröffentlichungen dieser Kategorie in diese Verbindung für einen Fachmani "&" Veröffentlichung, die Mitglied derselbe	n naheliegend ist
	Abschlusses der internationalen Recherche	Absendedatum des internationalen R	echerchenberichts
28	8. August 1998	10/09/1998	
Name und P	Postanschrift der Internationalen Recherchenbehörde Europäisches Patentamt, P.B. 5818 Patentiaan 2	Bevollmächtigter Bediensteter	
	NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl,	Paulon A	
	Fax: (+31-70) 340-3016	Boulon, A	

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

In .ationales Aktenzeichen
PCT/EP 98/01939

		1/EP 98/01939
C.(Fortsetz	ung) ALS WESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN	
Kategorie	Bezelchnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht kommenden	Teile Betr. Anspruch Nr.
Y	WENYAN ZHAO ET AL: "MAIN-CHAIN LYOTROPIC LIQUID-CRYSTALLINE ELASTOMERS. 1. SYNTHESES OFCROSS-LINKED POLYISOCYANATE GELS ACQUIRING LIQUID-CRYSTALLINE BEHAVIOR IN THE SWOLLEN STATE" MACROMOLECULES, Bd. 29, Nr. 8, 8. April 1996, Seiten 2796-2804, XP000559657 siehe das ganze Dokument	1-3,6
Y	PATTEN T E ET AL: "ORGANOTITANIUM(IV) COMPOUNDS AS CATALYSTS FOR THE POLYMERIZATION OF ISOCYANATES: THE POLYMERIZATION OF ISOCYANATES WITH FUNCTIONALIZED SIDE CHAINS" MACROMOLECULES, Bd. 26, Nr. 3, 1. Februar 1993, Seiten 436-439, XP000335371 siehe das ganze Dokument	1,19
Y	PATTEN T E ET AL: "ORGANOTITANIUM(IV)-CATALYZED CYCLOPOLYMERIZATIONS OF 1,2-DIISOCYANATES AND CYCLOCOPOLYMERIZATIONS OF MONOISOCYANATES WITH 1,2-DIISOCYANATES" MACROMOLECULES, Bd. 29, Nr. 18, 26. August 1996, Seiten 5882-5892, XP000625620 siehe das ganze Dokument	1,19

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Angaben zu Veröffentlichungen, die zur seiben Patentfamilie gehören

II. ationales Aktenzeichen

lm R	Recherchenbericht Datum der Mitglied(e			Mitaliadarid	PCT/EP 98/01939		
ngeführ	hrtes Patentdokument		Veröffentlichung	Mitglied(er) d Patentiamilie	3 	Datum der Veröffentlichung	
US	4232951	A	11-11-1980	KEINE			
			-				
			•				
				•			